

RETROUVEZ L'I-PORT ADVANCE™ SUR : dinnostore.fr



NOUVEAU

DISPONIBLE DÈS LE MOIS DE MAI 2017



- Le dispositif sera disponible au prix de 7,90€ TTC l'unité
- Conditionnement : boîte de 10 unités (soit 79€ TTC)

Dinno Santé

Voir le diabète autrement

Dinno Santé

1 rue Raoul Follereau 77600 Bussy Saint Georges
Ouvert du lundi au vendredi de 8h30 à 19h.

N°Cristal 09 69 393 394

APPEL NON SURTAXÉ

- 1 Wright et al. Fear of needles, nature and prevalence in general practice. Australian Family Physician Vol. 38, No. 3, March 2009. Cohorte de 177 participants. Objectif principal : Estimer la prévalence de la peur des aiguilles dans la pratique courante. Résultat principal : 22% des participants ont répondu avoir peur des aiguilles. Objectifs secondaires : Relier la peur des aiguilles à des facteurs physiologiques, et déterminer dans quelle mesure elle entraîne l'évitement de soins. Résultats secondaires : Les participants ayant peur des aiguilles ont rapporté une plus grande proportion de symptômes lors de la piqure (bouche sèche, sudation, souffle court, nausée, évanouissement/vertiges). 20,5% d'entre eux ont déclaré avoir évité des soins, contre 2,3% des participants n'ayant pas peur des aiguilles (p=0,0004). Limite : potentiel biais de sélection inconnu.
- 2 Blevins et al. A Study Assessing an Injections Port for Administration of Insulin. Diabetes Spectrum Volume 21, Number 3, 2008. Essai randomisé en cross-over, 74 patients. Produit : Port d'injection pour l'insuline (I-Port) (1 ou 2 ports) vs injections standard. Objectif principal : Evaluer la capacité du dispositif I-Port à maintenir un contrôle du diabète équivalent à celui des injections standard grâce à la mesure d'albumine glycosylée. Résultat principal : Pas de différence significative de l'albumine glycosylée entre les groupes I-Port, I-Port double et injection standard. Objectifs secondaires : Evaluer l'appréciation par les patients (questionnaires) et la sécurité du dispositif. Résultats secondaires : 69,4% des patients ont rapporté que I-Port était utile et bénéfique à la gestion de leur diabète ; événements indésirables : 12 dans le groupe I-Port, 5 dans le groupe I-Port double, 8 dans le groupe injection standard.
- 3 Riley et al. Impact of a subcutaneous injection device on improving patient care. Nursing Management June 2010. Etude simple bras, 100 patients adultes. Objectif : Evaluer si l'utilisation d'un port d'injections améliore la satisfaction du patient diabétique et du personnel de soin. Méthode : questionnaires d'évaluation. Résultats : L'anxiété a été réduite post-insertion chez 100% des patients préalablement anxieux. 98% des patients déclarent que le dispositif est confortable et facile d'utilisation, 99% en identifient un bénéfice et 4% des difficultés. 100% du personnel de soin déclare le dispositif facile à utiliser.

Le port d'injections i-Port Advance™, fabriqué par UNOMEDICAL A/S, est indiqué pour les patients qui s'administrent ou reçoivent plusieurs injections sous-cutanées par jour de médicaments prescrits par un médecin, y compris de l'insuline. En cas de discordance entre le résultat et votre état de santé actuel, contactez votre professionnel de santé.

Lire attentivement les instructions figurant sur la notice du produit avant toute utilisation.

Ce dispositif médical est un produit de santé réglementé qui porte, au titre de cette réglementation, le marquage CE.

Medtronic

Medtronic France S.A.S
27/33 Quai Alphonse Le Gallo
CS 30001
FR-92513 Boulogne-Billancourt Cedex
Tél. : +33 (0)1 55 38 17 00
Fax : +33 (0)1 55 38 18 00

RCS NANTERRE 722 008 232

www.medtronic.fr

Fabriqué par :

 **Unomedical**
A Convatec Company

ENSEMBLE, FACILITONS LES INJECTIONS D'INSULINE PAR STYLO



UC201712952FF - Medtronic France. Créée en Avril 2017 - Tous droits réservés - Imprimé en France par RR Donnelley. Tél: 03 27 08 27 64 - crédit photos Medtronic



22%

DES PATIENTS
INTERROGÉS
DÉCLARENT
AVOIR PEUR
DES AIGUILLES¹

i-Port Advance™

Medtronic

Further, Together*

*Avancer, Ensemble

AVEC L'I-PORT ADVANCE™ VOUS POUVEZ EFFECTUER PLUSIEURS INJECTIONS PAR JOUR

L'i-Port Advance™ est un port d'injections qui vous permet d'injecter votre insuline en ne vous piquant qu'une fois tous les 3 jours

Comparaison du nombre de piqûres sur 3 jours



AVEC LE DISPOSITIF I-PORT ADVANCE™, DIVISEZ LE NOMBRE DE PIQÛRES PAR

15*

*Exemple pour 5 injections par jour

POURSUIVEZ VOTRE TRAITEMENT ACTUEL AVEC L'I-PORT ADVANCE™ 2

Vous pouvez utiliser l'i-Port Advance™ pour votre insuline lente et rapide

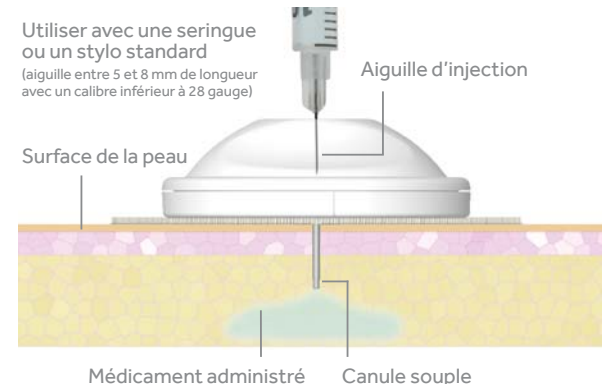


INSULINE RAPIDE

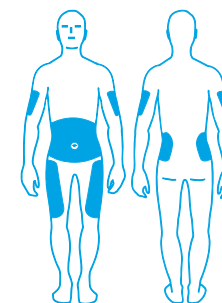


INSULINE LENTE

COMMENT UTILISER LE PORT D'INJECTIONS I-PORT ADVANCE™ ?



Zones d'application



■ sites d'insertion

DIMENSIONS ET CARACTÉRISTIQUES

Longueur de canule	Longueur d'aiguille	Calibre de l'aiguille	Référence du dispositif
6 mm	5 mm	< 28 gauge	Y8714
9 mm	8 mm	< 28 gauge	Y8713

PEUT ÊTRE PORTÉ :



LORSQUE VOUS FAITES DE L'EXERCICE



LORSQUE VOUS DORMEZ



LORSQUE VOUS PRENEZ UNE DOUCHE / UN BAIN

LE PORT D'INJECTIONS : CE QU'EN DISENT LES PATIENTS³

100%

DES PATIENTS ONT INDIQUÉ QUE CETTE TECHNOLOGIE PERMETTAIT DE RÉDUIRE L'ANXIÉTÉ LIÉE AUX AIGUILLES

98%

ONT JUGÉ CETTE TECHNOLOGIE CONFORTABLE À PORTER

Le port d'injections i-Port Advance™, fabriqué par UNOMEDICAL A /S, est indiqué pour les patients qui s'administrent ou reçoivent plusieurs injections sous-cutanées par jour de médicaments prescrits par un médecin, y compris de l'insuline. En cas de discordance entre le résultat et votre état de santé actuel, contactez votre professionnel de santé.

Lire attentivement les instructions figurant sur la notice du produit avant toute utilisation.

Ce dispositif médical est un produit de santé réglementé qui porte, au titre de cette réglementation, le marquage CE.